(19) KOREAN INTELLECTUAL PROPERTY OFFICE

KOREAN PATENT ABSTRACTS

(11)Publication 1020020013249

number:
(43)Date of publication of application:

20.02.2002

(21)Application 102000046872 (71)Applicant: GUJU PHARM. CO.,

 number:
 LTD.

 (22)Date of filing:
 14.08.2000
 (72)Inventor:
 HUH, YEONG RIM

(30)Priority: .. LEE, EUN HUI
OH. SEUNG YEOL

YANG, SEONG UN

(51)Int. Cl A61K 9/70

(54) PATCH FOR NON-AQUEOUS IONTOPHORESIS TRANSDERMAL DELIVERY USING ELECTRO-OSMOSIS

(57) Abstract:

PURPOSE: A transdermal iontophoresis formulation capable of enhancing drug penetration by dissolution of drugs in water supplied to the system from a human body by electro-osmosis is provided, which has the advantage of having excellent drug delivery effects and controlling an administration period and current intensity in accordance with the intensity of pain. CONSTITUTION: The patch agent comprises coating a mixed solution comprising 20 to 40%(w/w) karaya gum, pentanyl citrate, sodium chloride, a skin penetration enhancer and 40 to 70%



(w/w) hydrophilic solvent on a PET film on which electrode material is coated. The hydrophilic solvent is selected from glycerin or propylene glycol.

copyright KIPO 2002

Legal Status

Date of request for an examination (20000814)

Notification date of refusal decision ()

KPA XML 문서 Page 2 of 2

Final disposal of an application (registration)

Date of final disposal of an application (20020628)

Patent registration number (1003459170000)

Date of registration (20020711)

Number of opposition against the grant of a patent ()

Date of opposition against the grant of a patent ()

Number of trial against decision to refuse ()

Date of requesting trial against decision to refuse ()

Date of extinction of right ()

(19) 대한민국특허청(KR) (12) 등록특허공보(B1)

(51) 。 Int. Cl. 7 A61K 9/70 (45) 공고일자 2002년07월27일

(11) 등록번호 10-0345917 (24) 등록일자 2002년07월11일

(21) 출원번호

10 - 2000 - 0046872

(65) 공개번호

특2002 - 0013249

(22) 출원일자

2000년08월14일

(43) 공개일자

2002년02월20일

(73) 특허권자

구주제약주식회사

경기 화성군 정남면 제기리 341 - 1

(72) 발명자

오승열 경기도고양시일산구주업1동강선마을경남아파트206동702호

이은회

인천광역시부평구산곡동부평현대아파트304동406호

허영립

경기도교양시일산구마두1동872 - 2

양성운

서울특별시종로구청운동89 - 3

(74) 대리인

김재천

실사관·이태영

(54) 전기침투를 이용한 비수용성 이온토포레시스 경피전달패취

요약

본 발명의 패취제는, 전국물질이 도포되어 있는 PET 필름에, 친수성고분자물질인 카라야검을 약물수용매트럭스로하여 펜타널 사이트레이트(fentanyl citrate)의 유효량, 엄화나트롭, 피부침투보강제 (enhancer) 및 친수성 용매로 구성된 혼합용액이 도포된 경피이온토포레시스 패취제로서, 약효발헌이 신속하고, 약물전달이 월등하며, 투여기간의 조절이 가 능하고 통증정도에 따라 전류세기의 조점이 가능하다는 통장점이 있다.

대표도

도 2

색인어

펜타닐 사이트레이트(fentanyl citrate), 이온토포레시스(iontophoresis), 패취(patch).

명세서

도면의 간단한 설명

도 1은 본 발명의 패취를 마우스 피부에 적용후 후력스(flux) 측정을 위한 실험방법에 대한 개략도이다.

도 2는 본 발명의 패취를 마우스 피부에 적용후 측정된 후력스(flux) 량을 나타낸 그래프이다.

도 3은 본 발명에 따른 괘취제의 장기 안정성실험의 결과를 나타낸 그래프이다.

도 4는 본 발명에 따른 패취제의 시차주사열량계(DSC)로 측정된 열량피크를 나타낸 그래프이다.

도 5는 본 발명의 패취제의 전류세기에 따른 후력스(flux) 량의 변화측정도이다.

도 6은 피부침투보강제 (enhancer)가 첨가된 패취제의 측정된 후럭스(flux) 량을 나타낸 그래프이다.

도 7은 본 발명의 패취제의 전류개폐 적용시의 후럭스(flux)의 지속 방출량을 나타낸 그래프이다.

발명의 상세한 설명

발명의 목적

발명이 속하는 기술 및 그 분야의 종래기술

본 발명은 친수성수지를 약물수용 메트릭스로 사용하여 이온영둥(iontophoresis)에 의해 펜타닐 사이트레이트(fent anyl citrate)를 경괴로 건달하는 폐취에 관한 것으로, 개발된 시스템은 물을 합유하지 않으며 피부에 건기를 통과시킬 때 발생하는 전기침투(electro-osmosis)에 의해 체내로부터 시스템 내로 공급되는 물에 약물이 녹아 약물의 투과가 중지되는 경괴 이온토핀레시스 재형에 관한 것이다

이온영동 (iontophoresis)은 피부름 통해 전기를 걸어줄으로써 이온성 약물의 수송을 증가시키는 방법으로, 피부구조 변화에 의해 충성인 약물의 피부푸파도도 증가시키며, 약물투여의 시작과 중료를 전류호름을 개폐(on/off) 함으로써 쉽게 투여조절이 되며, 투여약물양을 전류의 강도 및 적용시간의 조절로 쉽게 조절할수 있는 강점을 가지고있다. 이러 한 장점때문에 선진의국에서는 70년대 담부터 저분자랑의 피부투과도가 낮은 약물의 이운토피에스에 의한 체내전달 에 대한 연구가 가속화되었다. 이온토포레시스에서는 이온들이 이동할 수 있어야 하기 때문에 중래에 개발된 시스템에 는 시스템 내에 왕물수왕역 층이 존제하거나(U.S. Pat. 4,911,688, U.S. Pat. 4,968,297, U.S. Pat. 4,602,909), 전 국충과 피부 사이에 약물과 물을 보유할 수 있는 섬유로 된 함수충 (adsorbent pad layer, hydrogel)이 존개한다(U. S. Pat. 4,842,577, U.S. Pat. 5,087,241), 이러한 시스템에서는 약물의 투여 시 약물수용액을 주사기로 함수층에 공 급한화 후 이온토필레시스를 심시할 수 있다.

펜타닐(Fentanyl)의 단순확산에 의한(이온토포페시스가 아닌) 경피견달에 대한 특허는 U.S. Pat. 3,164,600, U.S. Pat. 4,888,580, U.S. Pat. 5,236,714 및 U.S. Pat. 4,822,802에 나타나 있다. 1986년 알자(Alza)사에서 개발한 패취는 미국 FDA의 사용이 승인되어 1984년 PDR(Physician's desk Reference)에 기록되었으며, 안센파마슈티카(Janssen Pharmaceutica)에 의해 듀로제식(Durogesic)이라는 상품명으로 판매되고 있다. 이러한 경피제제는 지속시간이 길며, 방출속도가 일정하다는 장점이 있다. 듀로제식(Durogesic)은 충진제(enhancer)로서 예란율(ethanol)은 사용하였으며, 펜타실 - 에탄을 (fentanyl - ethanol) 용액이 약물 자장하에 들어 있다 (U.S. Pat. No. 4,588,580), 그러나 이 리저바(reservoir) 형태의 약물진된시스템은 후력스(flux)가 심한 통증을 조절하기에는 충분하지 못하며, 사용 후에도 상당량의 약물이 제제에 남아 있기 때문에 오남용의 가능성이 크다. 이러한 오남용 가능성을 줄이는 방법의 하나로 1993년에 크리어리(Cleary)등 (Cygnus사)은 이러층으로 구성된 펜타널(fentanyl)경피제제를 개발하였다 (U.S. Pat. No. 5,186,939).

발명이 이루고자 하는 기술적 과제

정괴전단 패위 제형은 작용이 편리하고 약물의 간 소회통과효과를 피할 수 있으며 약물을 지속적으로 공급하여 혈증능 도를 강시간 유효능도 범위에 유지시켜 줄 수 있기 때문에 반간기가 짧고 용량이 적은 약물의 투여에 있어 매우 유용한 투여방법이다. 현계 만성질환 및 암환자에서의 증증도 및 심한 통증을 완화시키기 위하여 많이 사용되고 있는 편타닐(fentanyl)은 작용게시시간과 작용지속시간이 짧으며, 효력이 강력한 합성 마약성진통제이나, 소회통과 효과가 크기 때 문에 경구투여로는 부적합하며, 정맥주사시에는 혈증능도가 독성수준(toxic level에 도달하기 쉬우며, 반감기(1.5~ 6h)가 짧아서 빨리 혈증농도가 강소한다. 따라서, 본 약물은 경피진달에 직한한 조건을 갖추었다고 불 수 있다. 그러나 기존의 경피전달제형은 약물투과가 단순확산에 의한 것이기 때문에 그 속도가 크지 않다는 단점이 있다. 본 발명에서는 기존 패워보다 약물투과속도가 훨씬 크며, 2~3 일간 지속적으로 약물이 방출되는 이온토포레시스를 이용한 패위제를 개발하고자 하였다.

발명의 구성 및 작용

본 발명은 사용시 물을 사용해야만 하는 기존의 이온토포레시스 시스템의 불편함을 제거하기 위해 물이 아닌 용메 및 친수성수지를 사용하여 약름수울메트릭스를 제조한 것을 특징으로 하는 이온토포레시스 형태의 경퍼배워제계에 란한 것으로, 보다 상세히는, 전극물질이 도포되어 있는 PET 쾰름에 친수성 수지로 친수성 고분자물질인 카라야검을 약물수 용 메트릭스로 하여 펜타닐 사이트레이트(fentanyl citrate)의 유효량, 염화나트륨, 피부침투보장제(enhancer) 및 친수성 용매로 구성된 혼합용액이 도포된 경피 이온토포레시스 패워제계를 특징으로 한다.

이론토교에스스에 의해 약물이 수송될 경우에 약물은 3 가지 주된 기전에 의해 수송된다. 첫번째 기전은 전기반발력(electrorepulsion)에 의한 것으로, 전류가 작용되면 양국에 놓여 있는 양권하의 약물 또는 음극에 놓여 있는 전하를 떤 약물은 전기적 반발에 의해 괴부 내로 수송된다. 두번째 기전은 전기침투(electro-cosmosis)에 의해 괴부 내로 수송된다. 두번째 기전은 전기침투(electro-cosmosis)에 의해 발생하는 체적 흐름 (volume flow)에 의한 것으로, 피부 내 전기가 주로 흐르는 부위는 부속기관(appendage; hair duct, sweat du cl)으로서 이 부위에서 음구쪽으로 이동하는 Na* 의 수송년바(transport number)(총 건류량에 대한 어떤 권하를 떤 물질에 의해 이동되는 건류량의 분율)가 0,7이며, 양극으로 이동하는 Cl · 의 수양년바(transport number)는 0,3이다. 이온들이 이동하면서 물도 같이 이동 (건기침투, electro-cosmosis라고 불림)하기 때문에 음국 쪽으로 이동하는 물의 양보다 많으며, 이 물의 흐름을 체적호통(volume flow)이라고 한다. 따라서 양국원(anodal delivery)를 할 때에는 이 체적호통(volume flow)에 의해 약물이 더 많이 수송되며, 음구권달(cathodal de invery)를 할 때에는 악목의 수송반환가 반대로 흐르고 있는 체적호통(volume flow)는 약을의 수송에 담인 형양을 미친다. 세번째 기진은 확신(diffusion)에 의한 것으로서, 약물저장층과 피부 내의 약물 농도자에 따라 약물이 괴부내로 들어있다. 피부투자에 대해 한가지를 더 추가한다면 이온토모레시스를 실시하면 피부의 저항은 크게 감소하게 되어 (Seaung et al., IF, J. Pharm, 1995) 단순육산 의한 약물의 피부부자로 (permeability)가 크게 중가하게 된다.

본 발명에서는 전기침투(electro - osmosis) 기전을 응용한 것으로, 전기 전도물질로서 염화나트륨(NaCl)이 소량, 약 0.001~0.05 % w/w가 녹아있는 글리세린등의 친수선 용매에, 펜타닐 사이트레이트 약물이 녹아있는 친수성 용매 또 는 친수성용매와 극정유기용매의 혼합용매를 가한 혼합용액, 친수성고분차물질 및 접착제를 넣어 혼합한후, 이를 전극 물질이 도포된 필름에 케스팅하여 일정한 두께의 패취를 제조하여 얻게 되는 것이다.

본 발명에서는 천연산 친수성고분자물질인 카라야검(karaya gum)을 20~40 % w/w 범위내에서 악품수용 메트릭스로 선택하였는데, 이 고분자를 사용하는 이유는 여러 친수성용배와 작용하여 적절한 강고를 가진 메트릭스를 잘 청성하기 때문이며 또한 가격이 저렴하고 외료용으로 많이 사용되어져 인체에 무해하기 때문이다. 메트릭스를 형성하기 위해 친 수성고분자물질과 섞는 친수성 용메로는 글리세린, 푸로필멘글리콜의 속하며, 이들중 글리세린이 보다 미 바람직하며, 40~70 %w/w 범위내에서 사용된다. 이들 용매는 상기된 친수성고분자물질과 적절한 강도를 가진 매트릭스를 잘 형성 하기 때문이며, 또한 업화나트롬(NaCl)이 녹을 수 있어 전기권도물결로서 엄화나트륨을 약 0.001~0.05 % w/w 함유 할 수 있기 때문이다. 또한 이들은 다양한 박물에 대한 용매나 용해보조용매로 사용되기 때문에 패릭 내학을 녹일 수 있는 장점이 있다. 이와 같은 전기전도물질을 함유할 수 있는 용매를 사용하기 때문에 본 발명에서는 물을 또할할 필 요가 없으며, 기존 이온토포레시스 제형에서와 같이 물이 이미 제형에 존재하거나 또는 사용 직전에 물을 제형에 주입 해야하는 불편함이 전혀 없이 바로 피부에 부작하여 사용할 수 있다. 또한 제형의 유통 및 저장시 물과의 접촉이 없기 때문에 악용의 안정성도 증가되를 수 입다

패취 내로의 약물의 부가(loading)는 상기된 친수성용매에 약물을 직접 녹이거나 소량의 보조용매에 약물을 녹여 이 용액을, 배트릭스를 제조하는데 사용되는 상기된 친수성용매와 섞는 방법으로 이룬다. 이러한 보조용매로는 메만을, 에 탄율등의 극성 유기용매를 들 수 있는데, 이는 이들 용매가 메트릭스를 제조하는데 사용되는 용매와 잘 섞이기 때문이 다. 이를 보조후때문은 약물을 높이기 위해 소량 필요한 것이기 때문에 제조되는 패취의 성점에 여학을 주거는 않는다.

또한, 본 발명의 패취제형에는 약물의 원활한 피부침투를 위하여 1 중 이상의 피부침투보장계(enhancer)를 함유하며, 율래인산(oleic acid, OA), 이소투로펠 미리스테이트(isopropyl myristate), 푸로펠렌글리콜 모노라우레이트(propy lene glycol monolaurate, PGML), 올레인산과 푸로필렌글리콜의 혼합용액(OA - PG), 렌플(menthol), 요소(urea) 중에서 선백된 침투보장제를 1~20 % w/w 항송하는 것이 바람직하다.

본 발명에서 약물혼합용액 중에 가할 수 있는 접착제로는 아크릴레이트계 수지를 주성분으로하는 접착제 또는 고무계 접착제동이 사용된다.

본 발명에서 도포된 패취의 약물 두께는 100 - 200 μ m가 적합하다. 이보다 두께가 두꺼우면 약물의 함유량은 증가하나, 약물의 투과효율이 떨어지게 되며 피부에 적용 시 편리하지 못하기 때문이다.

본 발명에서 전극물질이 도포된 필름으로는, PET 수지등의 필름상에 주석(Sn)을 접착제와 섞어 일정두께로 도포하고 건조한후, 35 % HCl 수용액에서 산화시켜 이염화주석(SnCl₂) 또는 사염화주석(SnCl₄)이 도포된 필름을 사용한다.

이하. 본 발명의 작용기전을 살표본다.

본 발명에서의 약리활성물실인 펜타널 사이트웨이트 (Fentany) ctrrate)는 본 계형에서와 같은 물이 아닌 환경에서는 중성상대로 존재하며, 따라서 피부를 통한 투파는 집류적용 (이은토포래시스)에 의한 환기적 반발력에는 무관하게 농도 구배에 의한 확산에 의해 일어난다. 그러나 본 발명에서 이온토포래시스를 실시한 이유는 다음의 두가지 때문이다. 첫 번째 이유는, 이온토포레시스는 피부의 구조번화를 일으의 물질의 괴부루파에 대한 광벽 역할(barrier function)을 감소시키게 되어 약물의 확산(passive permeability)을 크게 증가시키므로 확산에 의존하는 기존 경괴투여체에 비해 훨씬 많은 양의 약물을 채내로 투여할 수 있기 때문이다. 두 번째 이유는, 기존의 방반에 따라 제조된 패취 내의 펜타실 사이트레이트 (fentanyl ctrrate)는 제조 후 시간이 지남에 따라 결정화가 일어나 약물의 방출속도가 크게 감소하게 되는데, 본 발명에 따른 이온토포레시스에 의해 이한 문제점을 최소화 할 수 있기 때문이다. 즉, 이온토포레시스에 의해 공국 쪽으로 전기침투(electro-osmosis)가 일어나게 되어 결정화된 약물은 홀러들어온 물 (제역)에 녹아 분자상대로 되고 이어서 확산이 가능하게 되어 쾌취로부터 방송이 가능하게 된다.

펜타닐 사이트레이트 (fentanyl citrate)는 전기침투 (electro - osmosis)에 의해 홀러들어온 물에 녹으면 양전하를 갖게 되므로 폐취에는 양국이 연결되어져야 후력스(flux)가 증가되리라 판단이 되나, 실제 양국을 연결하여 실험해 본 결과 양국에서의 후력스(flux)는 음국으로부터의 후력스(flux)에 비해 배우 작았다. 이는 양국 쪽에 연결된 폐취에서는 전기침투(electro - osmosis)에 의해 폐취 내로 유입되는 물이 없어 이미 결정화된 약물이 분자상태로 녹지 못하기 때문이다. 그러나 음국 쪽에서는 전기침투(electro - osmosis)에 의해 폐취 내로 유입되는 물에 약물이 분자상태로 녹지 못하기 때문이다. 그러나 음국 쪽에서는 전기침투(electro - osmosis)에 의해 폐취 내로 유입되는 물에 약물이 분자상태로 녹지 못하기 때문이다.

증가한다. 본 발명의 한가지 중요한 점은 본 제형의 적용에 있어 전류를 약불투여기간 동안 연속적으로 적용하는 것은 약물의 피부투자를 낮추게된다는 점이다. 그 이유는 센타닐 사이트레이트 (fentanyl citrate)가 양전하를 띄고 있기 때 문에 전기적으로 음극에 더 친화성이 있기 때문에다. 그러므로 본 제형에서는 전류를 일점 간적으로 부분적으로 적용하여야 하며, 적용전류의 세기도 너무 강하면 약물루파도는 감소하게 되므로, 0.1~0.4 mA/c#의 방으로 전류를 적용하되, 1회에 2.6 시간, 1일 수회 작용하는 것이 바닷컴하다.

이하 본 방면은 실시예에 의거하여 삿세히 설명하면 다음과 같은 바 본 방명이 이들 실시예에 한젓되는 것은 아니다

[실시예 1]

펜타닐 패취의 제조.

펜타닐 사이트레이트(Fentanyi citrate) 10 185를 무수 메탄을 (MeOH) 0.1 g에 녹여 10 %(w/w)용액을 만든다. 카라야검(Karaya gum) 0.06 g과 염화나트륨(NaCl)이 0.003 % 함유된 글리세런(glycerin) 용액 0.1 g을 상기된 펜타닐(fentanyi) 용액과 잘 혼합한다. 이 혼합액을 전극물질이 도포된 수지필를 (PET film)상에 일정량을 놓고 나이프 다터 (knife doctor)를 이용하여 200 / 때 두께로 캐스팅(casting) 한 후, 30 ℃ 오븐에서 24 시간 건조하여 이온토포레시스 패릭 (patch)를 제조하였다. 상기 전극물질이 도포되어 있는 필름(film)은 주석(Sn)을 점착제와 섞어 PET film위에 일정두께로 도포하고 건조한 후, 35 % HCl 수용액에서 산화시켜 이염화주석(SnCl₂)및 사염화주석(SnCl₄)가 도포된 된용(film)을 사용하였다.

[실시예 2]

아크릴레이트(Acrylate)계 접착제를 넣은 펜타닐 패취(fentanyl patch)의 제조.

글리세린(Glycerin) 3 g에 펜타닐 사이트레이트(fentanyl citrate) 10 mg을 가하여 약간 가열하면서 녹인다. 여기에 염화나트륨(NaCl) 10 mg을 넣고 녹인 후 카라야검(karaya gum) 2 g을 넣고 잘 섞는다. 여기에 아크릴레이트(acryl ate)게 접착제 0.4 g을 넣고 잘 섞은 후, 필름(film) 상에 200 /m 두께로 캐스팅(casting) 하여 패취(patch)를 얻었 ri.

[실시예 3]

아크릴레이트 (Acrylate)계 접착제 및 PGML enhancer를 첨가한 패취 (patch)의제조.

글리세린(Glycerin) 2.73 g에 펜타널 사이트레이트(fentanyl citrate) 10 때을 가하여 약간 가열하면서 녹인다. 이 용액에 푸로필렌클리를 모노라우레이트 (propylene glycol monolaurate; PGML) 0.27 g (5 %), 영화나트륨(NaCl) 10 때 및 카라야검(karaya gum) 2 g을 넣고 혼합한 다음, 아크릴레이트(acrylate)계 접착제 0.4 g을 넣어 잘 섞은 후, 필름(film) 상에 200 때 두꺼로 캐스팅(casting) 하여 패취(patch)를 얻었다.

[실시예 4]

고무(Rubber)계 접착제를 넣은 펜타닐 패취(fentanyl patch)의 제조.

펜타닐 사이트레이트(Fentanyl citrate) 10 mg을 메단을(MeOH) 0.1 g에 용해한다. 이 용액에 엄화나트륨(NaCl)이 0.003 % 함유된 글리세틴(glycerin) 용액 1 g 및 카라아침(karaya gum) 0.3 g을 넣고 혼합한다. 이 용액에 고무(r ubber)계 접착제 0.03 g을 넣고 다시 잘 혼합한 다음, 필통(film) 상에 200 畑 두께로 캐스팅(casting)하여 패취(p arbh)를 연였다.

[실시예 5]

피부침투보강제(enhancer)로 오레인산(oleic acid: OA)를 함유하는 펜타닐 패취(fentanyl patch)의 제조.

상기 실시에 1과 같은 방법으로 제조하되, 염화나트륨(NaCl)이 0.003 % 함유된 글리세린(glycerin) 용액 0.1 g을 가하는 대신, 이 글리세린(glycerine) 용액 0.09 g 과 오레인산(oleic acid) 0.01 g을 참가하여 패쉬(patch)를 얻었다.

[실시예 6]

피부천투보강제(enhancer)로 이소푸로필 미리스테이트(isopropyl myristate)를 합유한 펜타닐 폐취(fentanyl patch)의 제조.

상기 실시에 1과 같은 방법으로 제조하되, 엄하나트륨 (NaCl)이 0,003 % 함유된 글리세런 (glycerin) 용액 0.1 g을 가 하는 대신, 이 글리세린 (glycerine) 용액 0.0949 g과 이소푸로필 미리스테이트(isopropyl myristate) 0.0051 g을 참가하여 젠타닐 패쉬 (fentanty patch)를 얻었다.

[실시예 7]

피부침투보강제(enhancer)로 5 % OA/PG를 함유한 펜타널 패취(fentanyl patch)의 제조.

상기 실시에 1과 같은 방법으로 제조하되, 엄화나트롬 (NaCl)이 0.003 % 합유된 글리세팅 (glycerin) 용액 0.1 g을 가 하는 대신, 이 글리세린 (glycerine) 용액 0.09 g 과 5 % 오레인산(oleic acid)를 함유한 푸로쾰렌글리콜(propylene glycol; PC) 용액 0.01 g을 첨가하여 패쉬 (patch)를 얻었다.

[실시예 8]

피부침투보강제(enhancer)로 멘톨(menthol)를 함유한 펜타닐 패취(fentanyl patch)의 제조.

상기 실시에 1와 같은 방법으로 폐위(patch)를 제조하되, 다만 염화나트를 (NaCl)이 0.003 % 합유된 글리세린(glyc erin) 용액 0.1 g을 가하는 대신, 멘돌 (menthol) 0.034 g 및 푸로텔렌글리콜(PG) 0.066 g 참가한 펜타닐 폐취(fe ntany) patch)를 제조하였다.

[실시예 9]

피부침투보강제(enhancer)로 요소(urea)를 함유한 펜타닐 패취(fentanyl patch)의 제조.

상기 실시 예 1과 같은 방법으로 패취 (patch)를 제조하되, 다만 엄화나트를 (NaCl) 이 0.003 % 함유된 글리세턴(glyc erin) 용예 0.1 g을 가하는 대신, 요소(urea) 0.034 g 및 푸로필렌글리를(PG) 0.066 g을 첨가하여 펜타닐 쾌취(fen tanyt) patch)를 제조하였다.

[비교예 1]

상기 실시에 1과 동일한 방법으로 펜타닐 폐취(fentanyl patch)를 제조하되, 다만 300 ㎞ 두께로 캐스팅(casting) 하여 펜타닐 패취(fentanyl patch)를 제조하였다.

[비교예 2]

상기 실시에 1과 동일한 방법으로 펜타닐 패취(fentanyl patch)를 제조하되, 다만 600 /m 두께로 캐스팅(casting) 하 여 펜타닐 패취(fentanyl patch)를 제조하였다.

[비교예 3]

상기 실시에 1과 동일한 방법으로 웬타닐 패취 (fentanyl patch)를 제조하되, 다만 1 mm 두께로 케스팅 (casting) 하여 펜타닐 패취 (fentanyl patch)를 제조하였다.

[실험예 1]

텔을 제거한 마우스 피부 (Full - thickness hairless mouse skin) (8-12 주병)을 디자젠센 (diffusion cell)에 부확한 후 제조된 캔타닐 사이트레이트 패릭 (fentanyl citrate patch)를 이용하여 36.5 ℃의 인큐베이터(incubator)에서 후 택스(flux) 실립을 실시하였다. 도나(Donor) (각실증학)도서 상기 실시에 1에서 제조한 패릭를 부착하였으며, 역센터 (acceptor) (진피와 닿고 있는 쪽)에는 pH 7.4의 헤베스 완충액 (HEPES buffer)를 제웠다. 이운토포레시스는 DC po wer supply를 이용하여 연속 정권투 (continuous constant current) (0.4 at/atr)를 6 시간 당신 작용시켰다. 도너 (Donor) 혹은 음극을, 역셉터 (acceptor) 혹은 양극을 언결하였다. 캔타닐 (frentanyl)의 정량은 HPLC를 이용하여 230 때의 파장에서 실시하였다. 상기 결과에 의하면, 본 발명에 따른 캔타닐 패릭 (fentanyl)의 작용 수 유수 후 작은 이용Sastle flux, 전투적용이 있어 난순한 농도차이에 의해 달이 투과되는 것이 의해난 구의 악물이 수속되지 않았으나, 음극전달(cathodal delivery) (cathod)* 패릭에 연결된 경우)의 경우 30~40 ﷺ 후역스(flux)를 보였다. 양극전달(Anodal delivery), 즉 패릭에 양극을 연결의 경우 후락스 (flux)는 음극전달(cathodal delivery)에 비해 매우 차게 나타났다(도) 및 또 2).

[실험예 2]

상기 실시에 1의 방법에 의하여 제조된 폐취를 이용하여, 시차주사열왕계 (differential scanning calorimeter: DSC) 및 후력스(flux)를 통해 30 ℃에서 장기 안정성 실험 (cathodal delivery, 0.4 mb/m²)을 실시하여 1일, 2일, 1주, 2주, 1달, 2달, 4달, 1달 보관 후의 시간에 따른 후력스(flux) 앙상을 서로 비교하였다. 실험점과 제조후 보관시간이 지날수록 초기 5 시간까지는 약물투과가 다소 지연되고 있음을 관찰하였으나, 6 시간 이후로부터는 비슷한 후력스(flux) 양상을 나타냈으며, 평균 30~35 ms/m² 후력스(flux)를 유지하는 것을 알수 있다. (도 3), 이는 배쉬의 약물이 시간이 지남에 따라 결정화가 이루어지기 때문이며 DSC 결과가 이를 알려주고 있다. 즉 폐취를 만들고 하루가 지난 후에는 163 ℃ 근처에서 11.12 J/g의 약한 충텔리고가 난타나는데 시간이 지날수록 175 ℃ 근처에 충열피크가 점차 커짐을 알았다.(도 4), 이 피크는 약물이 정차 결정화가 이루어지고 있음을 나타낸다. 이같은 점정화 배에 오래 보관 변과 폐취로부터의 초기 후력스(flux)가 지연되는 것이다. 그러나 전류를 적용하면 폐취 내로 전기점투(electro - osmosis)가 일어나 약물을 녹이게 되며, 이때까지 필요한 시간등안 후력스(flux)가 지연되는 것이다. 그렇지만 일단 전기 분투(electro - osmosis)에 의해 물이 들어 2만 약물은 분차생태로 녹계 되고 후력스(flux)는 중가하게 된다. 한가지 중요한 점은 전류를 6 시간 이상 적용하면 약물루과에는 역효과를 미치게 되는데, 이는 전기점투(electro - osmosis)에 의해 폐취 내로 들어온 물에 녹아 있는 약물이 양전하를 갖고 있기 때문에 생건기적으로 움극(cathod)쪽으로 당겨 지기 때문이다.

[실험예 3]

상기 실험에 1의 방법에 의하여 실험하되, 다만 전류의 세기를 0.2 m/cd, 0.4 m/cd, 0.6 m/cd, 2 적용 (cathodal delivery)하여 후력스(fux)의 변화를 측정하였다. 실험결과에 의하면, 본 발명에 따른 펜타브 패릭(fentangatch) 계 세는 전류밀도가 0.2 m/cd일 경우에 가장 큰 후력스(fux)를 보이고, 0.4 m/cd와 0.6 m/cd의 경우에는 비슷한 양상을 보였다. (C.5). 이는 (실험에 2)에서 기히 설명된 바와 같아, 전기침투 (electro-osmoss)에 의해 끝이 들어와서 약물이 양전하를 갖게 되지만 전류에게가 글루족 학문을 무과하지 못하도록 정전기적으로 음극(cathod)쪽으로 당겨지기 때문이다. 이는 전류의 세기가 너무 강해도 약물의 후력스(fux)에는 불리하며, 너무 약해도 괴부의 투과도 중진효과가 약하기 때문에 후면스 (fux) 중가는 미미하게 된다는 점을 알려주고 있다.

[실험예 4]

상기 실험에 1 의 방법에 의하여 실험하되, 다만 실시에 5 와 실시에 7 의 방법으로 제조된 펜타닐 패취 (fentanyl pat ch)를 사용하여 후려스 (flux)의 변화를 측정하였다. 이 실험은 피부정투보강제 (enhancer) 참가에 따른 후력스(flux) 의 영향을 보기 위한 실험으로, 실험결과에 의하면 피부청투보강제 (enhancer) 참가서 초기 후력스(flux)가 현저하게 증가 (Jap time 감소) 함을 알 수 있으며, 전체 후력스(flux)도 다소 증가항을 알았다 (도 6).

[실험예 5]

상기 실험에 1 의 방법에 의하여 실험하되, 다만 전류적용시간을 1 일째는 2 시간 마다 전류를 개폐(on- off)하면서 1 2 시간 까지 적용하고, 2 일째, 3 일째도 같은 푸르화일(profile)의 전휴직용을 실시하았다(도 7), 시간이 지날수록 후 러소(fmy)는 건소하임진지만 박 의 일간 약동이 지속적으로 방송투부위을 확인할 수 있었다.

방명의 효과

본 발명의 이은토포레시스에 의한 렌타닐(fentanyl) 경패전달시스템은 수동형확산 패워보다 신숙한 약효발한, 월등한 약물전달, 환자가 원하는 시간에 전력(power)를 개계(on/orf) 함으로써 쉽게 투여기간을 조절, 통증의 정도에 따라 살음에 시기를 조절함으로써 투여왕을 쉽게 조절할 수 있는 동 이온토포레시스 패워제형은 제형으로서의 우수성 및 유용성이 뱀우 높으며, 생품화할 때 그 시장성이 매우 크다고 판단된다. 외국의 이온토포레시스패워제형의 발매와 때를 맞춰 국내에서도 개발이 이루어진다면 막대한 수입대체교를 얻게 되고, 더 나아가 국제경쟁력을 확보하여 수출도 할 수 있을 정이다. 또한 타 약물로의 적용이 용이하여 그 응용성이 매우 크는 잘 전하는 가는 하는 약 등의 생용하는 것이다. 또한 타 약물로의 적용이 용이하여 그 응용성이 매우 크다할 것이다.

이상과 같이 본 발명은 제제면에서 특장점이 우수하고 산업적으로도 매우 유용한 발명임이 틀림없다.

(57) 청구의 범위

청구항 1.

전극물질이 도포되어 있는 PET 필름에, 친수성고분식물질인 카라야검(karaya gum)을 약물수용 메트릭스로하여, 펜 타닐 사이트레이트(fentany) citrate)의 유효량, 담화나트륨, 피부침투보강제 (enhancer) 및 친수성용매로 구성된 혼 합용력이 도포된 경피이은토로페시스 폐취제.

청구항 2.

제1항에 있어서, 친수성고분자인 카라야검(karaya gum)이 20 % - 40 %(w/w)로 함유됨을 특징으로하는 경피 이온토 포레시스 패취제,

청구항 3

제1항에 있어서, 천수성 용매로는 글리세린(glycerin) 또는 푸로필렌글리콜 중에서 선택되며, 40 - 70 %(w/w)로 함 유됨을 특징으로하는 경피 이온토포레시스 패취제.

첫구항 4

제1항에 있어서, 전기전도물질로 쓰인 염화나트륨(NaCl)이 글리세린(glycerin) 내에 0.001~0.05 %(w/w)로 함유 됨을 특징으로하는 경피 이온토포레시스 패취제. 청구항 5.

제1항에 있어서, 피부청투보강제(enhancer)로 오래인산(OA), 이소푸르펠 미리스테이트(isopropyl myristate), 오래 인산과 푸로펠렌글리콜의 혼합물(OA/PG), 푸로펠렌글리콜모노라우레이트(propylene glycol monolaurate, PGML), 멘틀 (menthol) 또는 요소(urea) 중에서 선택된 1 중 이상을 1 - 20% (w/w)로 합유됨을 특정으로하는 경피 이온토 판례시스 패취제

청구항 6

제1항 내지 제5항중 어느한항에 있어서, 필름상에 약물용액 도포두께가 100~200 畑임을 특징으로하는 경피이온토포 레이스 패위제.

청구항 7.

제1항에 있어서, 전기를 적용할 때 0.1 - 0.4 mA/cm ²의 전류를 적용함을 특징으로하는 경피 이온토포레시스 패취제,

청구항 8

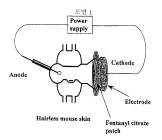
제7항에 있어서, 전기를 적용할 때 전류를 1 회에 2 - 6 시간, 1 일 수회 적용함을 특징으로하는 경피 이온토포레시스 패취제.

청구항 9.

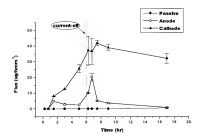
제 함에 있어서, 피부에 전기를 통파시킬 백 발생하는 전기침투(electro-osmosis)에 의해 제내로부터 시스템 내로 공급되는 물에 악물이 녹아 약물의 투파가 중진되는 것을 이용하여 제형 내의 약물이 결정화되더라도 후력스(flux)에 는 성항을 미치지 않음을 특징으로하는 경의 이온토포레시스 패취제.

청구항 10.

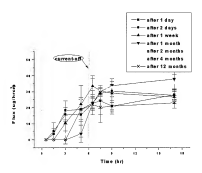
제 1항에 있어서, 패취의 제조에 사용되는 전극물질이 도포되어 있는 film은, 먼저 주석(Sn)을 접착제와 섞어 고분자 film 위에 일정 두께로 도포하고 건조한 후, 35 % HCl 수용액에서 산화시켜 SnCl 2 및 SnCl,가 도포됨을 특징으로하는 것의 이은토포레시스 패취에



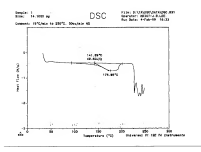
도면 2



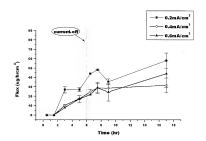
도면 3



도면 4



도면 5



도면 6

